

16.3.2021_Berita Harian_MOSTI_Kerajaan teliti data klinikal, maklumat AstraZeneca

Kerajaan teliti data klinikal, maklumat AstraZeneca

Putrajaya: Kerajaan akan meneliti data klinikal dan maklumat memahatkan vaksin AstraZeneca yang sebelum ini dikenakan dengan beberapa kejadian pembekuan darah oleh penerima di negara luar.

Menteri Penyelaras Program Imunisasi COVID-19 Kebangsaan, Khairy Jamaluddin Abu Bakar, berkata ketika ini pengeluar vaksin itu memahukan tidak ada data yang menunjukkan kaitan langsung terhadap kes pembekuan darah di negara lain itu dengan vaksin berkenaan.

"Vaksin AstraZeneca belum sampai di Malaysia dan belum digunakan lagi di sini. Dalam tempoh masa sehingga tiba, kita akan melihat kepada maklumat data klinikal bersesuaian kejadian itu," katanya.

Dalam pada itu, katanya, Malaysia akan berbincang dengan Kesatuan Eropah (EU) dan negara lain membabitkan pengiktirafan semua jenis vaksin yang mendapat kebenaran penggunaan keemasan daripada Pertubuhan Kesihatan Sedunia (WHO), bagi mendapat pasport vaksin.

Katanya, ia berikutnya agak susah jika hanya vaksin tertentu

mendapat kelulusan bersyarat di EU atau menu-mana negara yang diiktiraf bagi membolehkan individu yang sudah menerima pelabur, mendapat pasport vaksin.

"Sekurang-kurangnya jika vaksin ini sudah mendapat kebenaran keemasan daripada WHO, negara-negara sepatusnya boleh mengiktirafnya."

"Kita berasaskan semua vaksin (dalam portfolio) kita akan mendapat kebenaran daripada WHO," katanya.

Khairy mengulas keimbangan sesetengah pihak, mereka berkeinginan tidak mendapat pasport vaksin untuk ke negara dalam EU, berikutnya hanya dua jenis

vaksin dalam portfolio vaksin Malaysia ketika ini iaitu keluaran Pfizer - BioNTech serta AstraZeneca yang mendapat kelulusan di kesatuan itu.

Beliau berkata, ketika ini, satu lagi vaksin Sputnik V keluaran Rusia sedang dalam perulihan Agensi Obat-obatan Eropah (EMA).

Katanya, beliau berpendapat ia juga akan didaftarkan oleh EMA.

Khairy mengulas keimbangan sesetengah pihak, mereka berkeinginan tidak mendapat pasport vaksin untuk ke negara vaksin lain yang masih belum mendapat kebenaran Badan Regulator Farma Negara (NPRA).



Ada beberapa kes penerangan di luar negara didakwa mengalami darah bku selepas disuntik vaksin AstraZeneca.

Selain itu, ia bagi meningkatkan risiko bekalan vaksin yang dibeli lewat tiba di negara ini.

Katanya, ketika ini bukan semata-mata vaksin COVID-19 studah mendapat kelulusan bersyarat seperti Sputnik V dan CanSino.

"Hanya tiga vaksin yang sudah menerima kelulusan bersyarat dari NPRA. Jadi kita beli lebih umum, kita mitigasi masalah kelulusan itu."

"Ketika, untuk kita mitigasi ataupun menggunakan risiko penghantaran, kita bimbang penghantaran lewat."

"Sebagai contoh AstraZeneca sepertinya kita terima suku tahun pertama, tapi setakat ini kita belum menerima jadual penghantaran," katanya.

Selain itu, beliau berkata, pemerolehan yang melebihi keperluan itu juga mengambil kira kemungkinan untuk rakyat negara ini menerima suntikan penggalak bagi vaksin yang diterima jika ada keperluan bagi satu lagi dos diberikan pada tarikh hadapan.

"Katalah COVID-19 masih lagi tidak dapat diselesaikan jadi ada baiknya kita ada stok pemilidap (stockpile)."

"Kita juga mungkin akan melihat kelulusan dari segi ujian klinikal untuk vaksin ini diberi kepada golongan remaja," katanya.

Sementara itu, Khairy berkata, bila pun sebelum ini dasar kerajaan iaitu satu dos dan satu dos simpanan, ia tidak lagi diteruskan berikutnya negara sudah mendapat jadual penghantaran daripada penghantaran vaksin Pfizer; selain pengitaran taros vaksin yang memepati masa.

Terdahulu, Khairy berkata, sehingga 29 Mac ini jumlah dos vaksin Pfizer-BioNTech yang akan diterima adalah sebanyak 1,000,350 dos.

Beliau berkata, semalam pihaknya menerima RM700 dos vaksin Pfizer-BioNTech, dikurni pada 22 Mac (124/33) dan 29 Mac (125,100).

Turut diterima hari ini ialah 100,000 vaksin Sinovac dengan kompluran kedua vaksin sama, juga memahatkan 100,000 dos, akan diterima pada 22 Mac ini.

Khairy juga mengesahkan, menyuarati Jawatankuasa Khas Jaminan Akses Belakan Vaksin COVID-19 (JKAV) sebelum ini membuat keputusan tidak meneruskan pembelian vaksin daripada Johnson & Johnson berikutan jumlah dos serta jadual penghantaran yang tidak bersesuaian dengan keperluan negara ketika ini.